1 PN=JP 63294799 S3 ? t 3/9

3/9/1

DIALOG(R) File 347: JAPIO

(c) 1998 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

02677899

METHOD FOR SIMULTANEOUSLY MEASURING GLUCOSE AND 1,5-ANHYDROGLYCITOL

PUB. NO.:

63-294799 [JP 63294799 A]

PUBLISHED:

December 01, 1988 (19881201)

INVENTOR(s):

TAJIMA SHIGERU HASHIBA TADASHI TANAKA SHIGEO

YABUUCHI MASAHIKO

APPLICANT(s): NIPPON KAYAKU CO LTD [000408] (A Japanese Company or

Corporation), JP (Japan)

APPL. NO.:

62-128037 [JP 87128037]

FILED:

May 27, 1987 (19870527)

INTL CLASS:

[4] C12Q-001/26; C12Q-001/54; C12Q-001/00

JAPIO CLASS:

14.5 (ORGANIC CHEMISTRY -- Microorganism Industry); 28.2

(SANITATION -- Medical); 46.2 (INSTRUMENTATION -- Testing)

JAPIO KEYWORD:R127 (CHEMISTRY -- Fixed Enzymes)

JOURNAL:

Section: C, Section No. 579, Vol. 13, No. 119, Pg. 163, March

23, 1989 (19890323)

ABSTRACT

simultaneously measuring glucose and 1,5-anhydroglycitol in a To body fluid sample, by determining the above-mentioned compounds by a biosensor using pyranose oxidase.

CONSTITUTION: A body fluid sample is directly or as necessary after diluting and as necessary after deprotein passed through a column to separate glucose and 1,5-anhydroglycitol, which are then brought into contact with a biosensor using pyranose oxidase, e.g. a flow cell type detector having pyranose oxidase immobilized membrane mounted on the surface of electrode for detecting hydrogen peroxide to simultaneously measure the aimed compounds.

BEST AVAILABLE COPY

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63 - 294799

⑤Int_Cl.4 識別記号 庁内整理番号 ④公開 昭和63年(1988)12月1日 C 12 Q 1/26 6807-4B 6807-4B (1988)12月1日 // C 12 Q 1/00 C-6807-4B 審査請求 未請求 発明の数 1 (全5頁)

図発明の名称 グルコース及び1,5ーアンヒドログルシトールの同時測定法

②特 願 昭62-128037

四出 願 昭62(1987)5月27日

@発 明 者 田 島 茂 群馬県藤岡市藤岡675-11

⑫発 明 者 橋 場 正 群馬県新田郡笠懸村阿左美804-12

⑦発 明 者 田 中 茂 夫 群馬県高崎市城山町1-9-6

郊発 明 者 薮 内 正 彦 埼玉県大宮市指扇1702-3

⑪出 願 人 日本化薬株式会社 東京都千代田区富士見1丁目11番2号

纽代 理 人 并理士 竹田 和彦

明 相 曹

1. 発明の名称

グルコース及び 1,5 -アンヒドログルシト ールの同時 測定法

2. 特許請求の範囲

1 体液試料中のグルコース及び 1,5 ーアンヒドログルシトールをカラムにて分離 後ピラノースオキンダーゼを用いたパイオセンサーにより定量することを特徴とするグルコース及び 1,5 ーアンヒドログルシトールの同時 測定法。

3. 発明の詳細な説明

<産業上の利用分野>

本発明は糖尿剤の診断マーカーであるグルコースと新しい診断マーカーとして実用化が期待されている 1.5 ーアンヒドログルシトール (以下 1.5 ー A G という)のパイオセンサーを用いた同時間定法に関するものである。

<従来の技術>

グルコースは糖尿病の診断マーカーとして古くから知られている。特に血糖値は糖尿病診断あるいは治療効果の判定に最も頻繁に活用される測定項目であり、バイオセンサー法を初めとして種々の測定法が実用化されている。

<発明が解決しようとする問題点>

体液中のグルコース及び 1,5 - A C は、同じ糖 尿病のマーカーでありながら、それぞれ別々に測 定されている。

て

14

Z

ĸ

ボ

I

力

τ

l

į

끍

c

. P

I

E . 0

即ち・グルコーター (1、5) 一 (1、5) 一

く問題点を解決するための手段>

従来から、グルコースを主とする糖類を酸化する酵素としてPRODが知られている。

最近、 この酵素が無水環状糖 アルコールである 1,5 - A G をも酸化 することが見い出され、 1,5

がてきることを見出し、本発明を完成した。

即ち、本発明は、体液試料中のグルコースおよび 1,5 - A G をカラムで分離後 P R O D を用いたバイオセンサーにより定量することを特徴とするグルコース及び 1,5 - A G の同時測定法に関するものである。

 - A G の比色定量法が開発された。 この方法では 血中の糖類を完全に除去することによって 1,5 - A G のみを定量している。

本発明者らは上配知見を積極的に活用し、グルコースおよび 1,5 - A G を同時定量する方法を種種検討した。

PRODは酵素としての基質特異性が低く、種種の精類と反応することが知られており、例えば Dーキシロース、Lーソルポース、Dーグルコノラクトン等とも反応する(酵素ヘンドブック、 P66、朗食書店)。

そのため体液中のグルコース及び 1,5 - A G のみを検出する事は難かしく、又、体液成分をそれぞれ単離することは非常に困難であり容易ではない。

ところが、種々検討の結果、血中等の体液中の グルコース及び 1,5 - A G を測定する場合、カラムを用いてグルコース及び 1,5 - A G を分離しこれを P R O D を用いたパイオセンサーにより定量した場合、他の精類が共存していても、グルコースと 1,5 - A G を定量的に精度よく検出すること

サーの持つ広いダイナミックレンジと特異性を巧みに組合せることにより完成したものである。

移動相(溶媒系)としては水系が好ましいが、 パイオセンサーの酵素PRODを失活させないも のであればアルコール、アセトニトリル等の有機 溶媒を含んだ系でも使用することができる。また 分離の条件ではPRODが失活するものでも、カラム分離の後に酵素反応の条件に変更できるものであれば使用可能である。例えば日PICーASも(ダイオネックス社製カラム)では分離時には移動相(溶媒系)としてアルカリ水溶液を使用するが、その後酸にて中和する事によりパイオセンサーにてグルコース及び1,5ーAGの検出が可能となる。

ъ.

本発明で用いられるPRODはIUPAC-ICBの名命法委員会でEC1, 1, 3, 10 あるいはEC1, 1, 3, 11と分類し得るものであれば特に制限はなく。例えばポリポラスオブッサス (Polyporus obtusus)ATCC26735の産生するものがあげられる。

また、この酵素の比估性は高いほど定量にとって良好なことは云りまでもないことであるが、必ずしも最高純度のものを要求するものではない。

定化する方法は電気化学協会編「新しい電気化学」(培風館) P 2 4 8 に配載されており、このよように過酸化水素の透過性の良い度は公知の方法R 0 D 簡単につくることができる。得られたPR 0 D を電極表面に装着するにはナイロンネット等で押える方法、あるいは透析膜のように基質透過性の良い膜で包み込む方法等が用いられる。

が、 1,5 - A G と グルコースのカラム分離及び酵素反応に障害のない方法を採用すべきである。また、除 タンパクの 後必要に応じて PH の 調整を行りこともできる。

本発明方法において、体液試料はそのままあるいは必要により希釈後、又、必要により稀釈を、必要によの場合、流量はあったのもカラムを通し(この場合まし、が発達しているというのは、1~20~40であるとが好ましくは5~1位である。

<実施例>

実施例 1

測定装置は通常の高速液体クロマトグラフィー装置で。 0・1 N - NaOH 水溶液を流速 0・5 ad / ming でカラムに通した。 カラムには H P I C - A S 6 (ダイオネックス社製 4・6 mm φ×2 5 0 mm) を用いた。カラム流出液は 0・1 ad / min の流速で供給

される 0.4 N - H₅PO₄ 水溶液とミキシングジョイントを通じて混合され、ミキシングコイル (0.5 m ウ× 1 0 m) にて完全に混合され pH は 5.7 となった。その後との混合液流をフローセル(容量10 0 pL) にセットしたパイオセンサーに接触させ、1,5 - A G およびグルコースの量を、発生した過酸化水素の量により定量した。

ペイオセンサーは、過酸化水素電極〔(株)ェイブル社製〕の表面(5 軸 φ)に同じ大きさのPROD 固定化膜をナイロンネットで装着して使用した。 PROD固定化膜は以下の方法により作製した。

即ち、PROD(宝酒造(株) 製 5.2 U/m)
1 0 写と牛血清アルブミン(シグマ社製) 6 写を
1/15Mリン酸緩衝液(pH 7.2) 0.6 ml に溶解し、
1 ラグルタルアルデヒド水溶液 0.2 ml を加え、混合する。混合後直ちにニトロセルロース膜(2 5 mm φ 孔径 3 μm) 2 枚の上にゆっくり滴下し、全体
が均一になる様に広げて 4 ℃で一夜 風乾 して得た。

上記采において、先す、カラムの前に設けたインジェクターより 1,5 - A G とグルコースの模単

表 - 1

| サンブル番号 | 夷施例 1 | | 実施例 2 | |
|--------|----------------------|----------------|--------------------|----------------|
| | 1.5 - A G #9 / ml | グルコース mg/dL | 1.5 — A G #9/m8 | グルコース mg/dL |
| 想尿病 1 | 1. 3 | 2 1 9 | 1 - 4 | 2 3 9 |
| , 2 | 1.9 | 1 6 4 | 1- 6 | 1 7 0 |
| , 3 | 3 - 2 | 1 2 5 | 3 - 2 | 1 1 8 |
| 正常人 1 | 2 1-0 | 7 2 | 2 2-0 | 7 5 |
| • 2 | 3 0-6 | 8 7 | 3 0-2 | 8 8 |
| , 5 | 5 5.4 | 7 9 | 3 5- 9 | 8 0 |

住:サンブルは空腹時採血した。

液を 5 0 μL 注入し、パイオセンサーにより検出し、1.5 - A G とグルコースの検量線を作製した。その結果を第1 図に示した。別に、糖尿病患者及び正常人の血漿 2 0 0 μL に 6 0 多過塩素酸水溶液 1 5 μL を加えて振とうの後、 3 0 0 0 ΓP M × 1 5 分の遠心分離を行い除 タンパクした。 その上清 1 5 0 μL に 4 0 多水酸化ナトリウム 1 0 μL を加えたものをサンブルとした。 このサンブルを検査を作成した場合と同様に 5 7 μL (血清分として 5 0 μL)上配系のインジェクターに注入し、パイオセンサーにより検出し、その面積値から検量 線を用いて定量した。その結果を表ー1に示す。実施例 2

実施例 1 において、 NaOH 水溶液として 0・0 5 N - NaOH 水溶液を洗速 0・5 ml / min でカラムに通して、 H3PO4 水溶液として 0・2 N - H3PO4 水溶液を洗速 0・1 ml / min で供給し、カラムに f 30 15 - N (日立製作所製、 4 0 中 × 1 5 0 mm) を用い、それ以外は実施例 1 と同様にして測定を行った。その結果を実施例 1 と合わせて表 - 1 に示す。

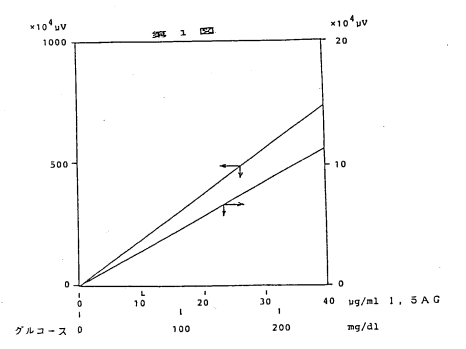
<発明の効果>

本発明によれば糖尿病のマーカーであるグルコースと 1,5 ー A G を同時に測定することが出来、両方に指揮により糖尿病の診断を容易に行なりことが出来る。

4. 図面の簡単な説明

第1図は実施例1の検量線を示したものである。

特許出願人 日本化業株式会社



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

| Defects in the images include but are not limited to the items checked: |
|---|
| BLACK BORDERS |
| ☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES |
| ☐ FADED TEXT OR DRAWING |
| ☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING |
| ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES |
| ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS |
| GRAY SCALE DOCUMENTS |
| ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT |
| ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY |
| OTHER: |
| |

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.